000754014

WPI Acc No: 1970-91376R/197049

Benzimidazole, derivs prepn

Patent Assignee: YOSHITOMI PHARM IND KK (YOSH)
Number of Countries: 001 Number of Patents: 001

Patent Family:

Patent No Kind Date Applicat No Kind Date Week JP 70039543 B 197049 B

Priority Applications (No Type Date): JP 6772902 A 19671113

Abstract (Basic): JP 70039543 B

Benzimidazole derivs. of formula (I): (where R1 and R2 independently are lower alkyl, lower alkenyl, lower alkynyl, aryl or aralkyl; R3 is lower alkoxy; R4 is H, halogen, NO2 or lower alkoxy; A is lower alkylene) are prepd. by subjecting a cpd. of formula (II) and a cpd. of formula (III) to a ring closure condensation reaction: (where X is H, OH, halogen, alkoxycarbonyloxy or aralkyloxycarbonyloxy). Used as vasodilators, analgesics, stimulants, CNS-depressants and anti-inflammatories.

Derwent Class: 802

(g) Int Cl. (数日本分類

C 07 d A 61 k 16 E 363 30 B 4

30 B 53

日本国特許庁

(1)特許出願公告 BP345-39543

砂特 許 公 弘

49公告 昭和45年(1970)12月12日

発明の数 1

2

(全4頁)

1

回ベンズイミダゾール誘導体の製造法

②特 顧 昭42-72902

四出 願 昭42(1967)11月13日

76 発明 者 長谷川元

武蔵野市中町2の25の6

同 丸山裕

東京都杉並区和田2の35の7

⑪出 願 人 吉富製薬株式会社

大阪市東区平野3の35

代 表 者 不破泰

代 理 人 弁理士 高官城勝

発明の詳細な説明本発明は一般式

$$R^3$$
 $NH-A-N$
 R^2
 NH_2

で表わされる化合物と一般式

で表わされる化合物とを縮合・閉環反応させるこ とを特徴とする一般式

$$\begin{array}{c|c} A - N & R^1 \\ \vdots & R^2 \\ N & R^3 \end{array}$$

で表わされるペン メイミタゾール 誘導体の 製造法

に関する。

上記各式中、Aは低級アルキレン基(たとえば エチ レン、プロピレン、トリメチ レン、2 一メチ ルトリメチレン、テトラメチレンなど)を、R1。 5.R² は同一または異なつて低級アルギル基(たと えばメチル、エチル、プロピル、イソプロピル、 プチルなど)、低級アルケニル基(たとえばプロ ペニル、プテニルなど)、低級アルキニル基(た とえばプロピニル、プチニルなど)、アリール基 10 (たとえば低級アルギル基、低級アルコキシ基、 ハロゲンなどを厳換分として有していてもよいフ エニル)、アラルキル基(たとえば低級アルキル 基、低級アルコキシ基、ハロゲンなどを置換分と して有していてもよいペンジル、フエネチル)を、 15 R3 は低級アルコキン基(たとえばメトキシ、エ トキシ、プロポキシ、イソプロポキシなど)を、 R* は水素、ハロゲン、ニトロ、低級アルコキシ 夢を、Xは水素、水酸基、ハロゲン、アルコキシ カルボニルオキンまたはブラルキルオキシカルボ [I] 20 ニルオキシ(たとえばエトキシカルボニルオキシ、 第3級プトギシカルポニルオギシ、ペンジルオギ シカルポニルオキシなど)を表わす。

本発明の縮合・閉環反応は一般式(I) および(II) の化合物を、たとえば水、アルコール類、芳25_香族炭化水素類、ハロゲン化炭化水紫類などの溶
雄中で、あるいは溶媒の不存在下に、必要により
脱酸剤、縮合助剤の存在下にまたは酸化的条件下
に、また必要により加熱することにより行われる。
とりかけ好ましい本発明の実施態様としては、

30 ① Xが水素の場合には、一般式 (I) の化合物と一般式 (I) の化合物またはその酸性亜硫酸ナトリウム付加体とを、溶媒中で直接、または酢酸第二銅四酢酸鉛、空気ーパランウム・炭素などを加えて酸化的条件をつくり、反応させ、反応促進のため35 密媒の沸点に加熱する実施法、② Xが水素以外の場合には一般式(I) および(I) の化合物を、溶媒中で、ビリジン、トリエチルアミン、ジエチルアニリン、クロル炭酸アルキル、ジンクロへキンル

カルボジイミドなどの脱酸剤、縮合剤および縮合 助剤の存在下に反応させ、中間体

$$\begin{array}{c|c}
A-N & R^{1} \\
\downarrow & \\
N-C & \parallel \\
NH_{2} & O
\end{array}$$

または

$$\begin{array}{c|c}
R^3 & & & \\
NHC & & & \\
NHC & & & \\
0 & & & \\
\end{array}$$

〔式中各記号は前記と同意義〕

を生成させ、ついで所望により溶媒を留去後に加 熱して脱水閉環する実施法などがある。

かくして得られる一般式[10]の化合物は塩酸、 臭化水素酸、硫酸、硝酸、燐酸などの無機酸また は酢酸、シュウ酸、クエン酸、酒石酸、マレイン 酸、フマール酸、サリチル酸、安息香酸、ナフト きる。

本発明の目的化合物は中枢抑制作用、興奮作用、 鎮痛作用、抗炎症作用、血管拡張作用などの薬理 作用を示し、医薬として有用である。

実施例 1

ペンメアルデヒド酸性亜硫酸ナトリウム付加物 14.89と2-(3-ジメチルアミノブロビルア ミノ)ー4ーメトキシアニリン8.7日をイソプロ パノール200㎖中で4時間攪拌還流した後、不 溶物を濾 別し、濾液を漉縮する。残査を水及びク 35 タノールで洗う。濾洗 液に脱色炭を加え、煮沸後 ロロホルムで処理し、クロロホルム層を取り、乾 燥後濃縮する。残留油状物 にイソプロパノール 100㎡を加えて浴解し、これに混塩酸8㎡を加 えると塩酸塩の粗結晶139を得る。イソプロパ ノールより再結晶すると、歐点151~153g 40 すると、8gの1-(3ージメチルアミノブロピ の淡桃色針状結晶の 1~(3-ジメチルアミノブ ロピル)-2-フエニル~6 -メ トキシベンズイ ミダゾール・2塩酸塩・3水和物 79を得る。 実施例 2

酸性亜硫酸ナトリウム8.5gを水15㎖にとか 45

し、激しく機料しながらmーメトギシベンズアル デヒド109を100心のイソブロパノールに答 解したものを1度に加え、亜硫酸付加物を形成さ せる。これに2-(3-ジメチルアミノプロピル 5 T = 1) -4-11++>T= リン14.58のイソ プロパノール100吨溶液を1度に加え、攪拌し ながら4時間遊流させる。反応終了後、実施例1 と同様に処理すると14.69の1-(3-ジメチ ルアミノブロピル) ー2ー(mーメトキシフエニ 10 ル)ー6ーメトギシーペスダイミダゾール・2塩 酸塩・3水和物を融点149~151℃の炭桃色 - 針状結晶として得る。

実施例 3

o ークロルベン ズアルデヒド 8 €、 2 ー(3 ー 15 ジメチルアミノプロピルアミノ)ー4ーメトキシ アニリン118、10%パラジウム炭素109を ペンゼン200吨に加え、遺硫しながら4時間空 気を送入する。反応後、触媒を濾別し、濾液を飽 和酸性亜硫酸ナトリウム水溶液で洗い、ベンゼン 20 層を逸縮する。残留する油状物をインプロパノー ル100吨 に溶解し、以下実施例1と同様に処理 すると、10.9まの1-(3-ジメチルアミノブ ロピル)-2-(o-クロロフエニル)-6ーメ トキシベンズイミダゾール・2塩酸塩・2水和物 工酸などの有機酸と付加塩を形成させることがで 25 が融点128~130℃の無色板状結晶として得 られる。

実施例 4

o ーメトキシペンスアルデビド 8.79と 2-(3 ―ジメチルアミノプロピルアミノ)ー4ーメ 30 トキシアニリン12まをエタノール300 単に裕 解し、2時間澄流後、これに酢酸第二銅259の 水(250元)溶液を攪拌下に筒下する。1時間 そのまま反応させ、冷却後、反応混合物に硫化水 素ガスを飽和させ、生じた硫化銅を濾別し、熱エ 濾過する。濾液を濃縮した後、残留物にイソプロ パノール100mlと濃塩酸10mlの混液を加えて、 溶解後放置すれば、塩酸塩の粗結晶が析出する。 との結晶を遮取し、イソプロパノールから再結晶 ル)-2-(o-メトキシフエニル)-6ーメト キシペンズイミダゾール・2塩酸塩・2十水和物 を融点134~135℃の無色針状晶として得る。 実施例 5

pーイソプロポキシ安息管酸10gをクロロボ

5

ルム1 0mlにとかし、攪拌下塩化チオニル6.5**g** を滴下し、3時間遺流する。冷後、トリエチルア ミン12gを加えてp ーイソプロポキシ安息香酸 クロライド・トリエチルアミンのクロロホルム溶 液を製する。

2-(3-ジメチルアミノプロピルアミノ)~ 4ーメトキシアニリン129をクロロホルム 100 nl に溶解し、外部冷却攪拌下に0℃以下で上記p ーイソプロポキシ安息看酸クロライド・トリエチ ルアミンのクロロホルム溶液を滴下する。滴下後 10 物が得られる。 ―夜室膈 で放置し、反応混合物を発力セイソーダ、 水の順に洗い、乾燥後クロロホルムを留去する。 残留油状物を油谷中Ⅰ60℃で4時間、200℃ で1時間保持する。冷却後、反応物をイソプロパ ノールに浴解し、濺邩酸12㎖を加えて粗塩酸塩 15 ロピル)ー2-(0 ーメトキシフエニル)-6-結晶を得る。イソプロパノール・エタノールから 再結晶すると、融点 2 5 4 ~5 ℃の 1 ~ (3 ~ ジ メチルアミノプロピル) ー2 ~(p ーイソプロポ キシフエニル)ー6ーメトキシペンズイミダゾー ル・2塩酸塩・青水和物15gが無色針状結晶と 20 イミダゾール、沸点167~181℃/0.07~ して得られる。

突施例 6

p ーエトキシ安息吞酸 6.8 g、トリエチルアミ ン5.5g、クロロホルム70吨の溶液にクロロ炭 酸エチル 5.7gとクロロホルム 3.0㎡の溶液を反 25 /1-(3-ジアリルアミノブロビル)ー2ー 応温度を0℃以下に保ちながら滴下する。 室温で 3時間放置後、2~(3~ジメチルアミノブロビ ルアミノ)ー4ーメトキシアニリン?69とクロ ロホルム 7 0mlの溶液を 5 ℃以下で商下する。一 夜放置後、反応液を水洗、乾燥、濃縮し、残留物 30 (ρ ーニトロフエニル)ー 6 ーメトキシベンズイ を実施例 5 と同様 に加熱閉環させ、ついで塩酸塩 となし、インプロバノールより精製すると、融点 240~242℃の 1~(3 ージメチルアミノブ ロピル) - 2 - (p ~エトキンフ エニル) ~ 6 -メトキシベレズイミダゾール2塩酸塩・3十水和 35 特許請求の範囲 物の無色針状結晶77gを得る。

実施例 7

安息香酸 6.0 ま、ジシクロ ヘキシルカルポジイ ミド12g、ビリジン70㎡の溶液に、2-(3 --ジメチルアミノプロピルTミノ)-4-メトキ 40 シアニリン129、ピリシン70㎖の溶液を冷却 下に加える。一夜放魔袋、6 時間避疏する。ピリ ジンを留去し、残留物に1規定塩酸200㎡を加 え、加熱後室隔 に冷却し、不溶のジシクロ ヘキシ

離する油状物をクロロホルムで抽出する。 抽出層 を水洗、乾燥、濃縮し、残留油状物を実施例 1 と 同様に処理せると、融点151~153℃の1-(3ージメチルアミノプロピル)ー2ーフエニル 5 -6-メトキシベンズイミダゾール・2塩酸塩・ 3水和物 5.39を得る。本物質は赤外スペクトル、 混融試験により、実施例1で得られる物質と同一 であることが確認される。

本発明方法によると、さらにたとえば次の化合

1-(2-ジペンジルアミノエチル)ー2ーフ エニルー6ーメトギン・ペンズイミダゾール、融 点:43~48℃

1-(3~N-フエニル--N-メチルブミノブ メトキシベンズイミダンール、融点:80~83

1-(3-ジェチルアミノプロピル)-2-(pープトキシフェニル)ー6ーメトキシベノズ 0 0 9 mm Hg

1-(3-/-p-トリルアミノプロピル)-2~(mーメトキシフエニル)--6--メトキンペ ンズイミダゾール、融点:72~77℃

(p-エトキシフェニル)-6メトキシベンズイ ミダンール、沸点:170−178℃/007~ 0.1 RR Hg

1-(3-ジメチルアミノプロピル)-2-ミダンール、融点:69~73℃

「1-(3-ジブロパルギルアミノプロピル)ー 2-フェニルー6-メトキンペンズイミダゾール、 沸点:188~198℃/0.07~0.155mHg

$$R^3$$
 $NH-A-N$ R^1 NH_2

[式中 R¹ , R²は同一または異なつて低級アルキ ル基、低級アルケニル基、低級アルキニル基、ア リール基、アラルキル基を、R3 は低級アルコキ ル尿素を激別する。 繊液をアルカリ性となし、遊 45 シ基を、Aは低級アルキレン基を示す。 〕で表わ 7

される化合物と一般式

〔式中 R* は水素、ハロゲン、ニトロ、低級アルコキシ基を、Xは水素、水酸基、ハロゲン、アルコキシカルポニルオキシまたはアラルキルオキシカルポニルオキンを示す。〕で表わされる化合物 10とを反応させることを特徴とする一般式

$$\begin{array}{c|c}
A - N & R^1 \\
i & R^2 \\
R^3 & N & R^4
\end{array}$$

〔式中各記号は前記と同意義を示す。〕で表わさ れるベンズイミダゾール誘導体の製造法。